PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

53-119900

(43)Date of publication of application: 19.10.1978

(51)Int.Cl.

C07G 7/00

(21)Application number: 52-031166

(71)Applicant: AGENCY OF IND SCIENCE &

TECHNOL

(22)Date of filing:

23.03.1977

(72)Inventor: YOSHIKAWA MASAYOSHI

(54) PREPARATION OF AQUEOUS SOLUTION OF HIGH VISCOSITY AND HIGH MOLECULAR WEIGHT KERATIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an aq. solution of high viscosity and high molecular weight keratin suitable for manufacturing tough and flexible keratin membranes or keratin fibers by dissolving animal hairs or feathers in aq. solution of specific thioglycolates.

19日本国特許庁

公開特許公報

①特許出願公開

昭53—119900

DInt. Cl.2 C 07 G 7/00

識別記号

匈日本分類 16 F 7

庁内整理番号 6762-44 ❸公開 昭和53年(1978)10月19日

発明の数 審查請求 有

(全 3 頁)

飼高粘度・高分子量ケラチン水溶液の製造方法

@特

昭52—31166

@出

昭52(1977) 3月23日

吉川正義 @発 明

伊勢原市岡崎5252

工業技術院長 の出 願

東京工業試験所長 @指定代理人

L発明の名称

2. 特許請求の範囲

れたチオクリコール、政塩水쯈液にて処理すると、 を加えるととにより、容易にケラチン膜が得ら. とを特徴とする高粘度・高分子量ケラテン水溶 液の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はケラチンを可溶化し高钴度・高分子 ・ 強靱にして柔軟性に富むケラチン膜やケラチ こ、 俄のケラチン水溶液を製造する方法に関するも のである。

従来、ケラチンの水溶液は、動物の毛や羽毛 類を還元剤や酸化剤の水溶液もしくはこれにア ニォン界面活性剤や尿素のようなタンパク変性 剤を加えた水溶液に溶解させ、得られた水溶液 中から不容残留物や可溶化に用いた透元剤、酸 化剤、タンパク変性剤等を除去することにより 製造されている。しかしながらとのような方法

で得られるケラチン可溶化物は分子量が小さく 粘度が考しく低く製膜等が困難であるという欠

・本発明者等は、先に、ケラチン可溶化物の型 、腹時に多価アルコール類、たとえばグリセリン、 ・動物の毛ないし羽毛類を部分的に酸化処理さ ・ グリコール、もしくはポリエチレングリゴール れるととを知見したが、との方法によつてもケ ラチンの分子量を十分に高分子最化することは できない。

> 。ン根維を得るためには、高粘度・高分子景のケ ラチン水溶液を製造することが不可欠であり、 本発明者等は容易を操作により高粘度・高分子 量のケラテン可溶化物を製造しりる方法を確立 すべく鋭意検討した結果、ととに効果の顕著な 本発明に到達した。

即ち本発明は、動物の毛ないし羽毛類を即分 的に酸化処理されたチオクリコール酸塩水溶液 にて処理するととよりなる高粘度・高分子量ケ HSCH₂COON₂ -> NaOOCCH₂-S-S-CH₂COON₂

この混合物水溶液での処理により、ケラチンのシサルフアイド結合が適度に~SH 基の状態となり可溶化され、さらに~SH 基が酸化され易い性質を有するところから、可溶化されたケラチン分子の~SH 基が他のケラチン分子の~SH 基と反応し高分子量化し、高粘度・高重合度のケラチン水溶液になるものと推測される。

化処理されたチオクリコール酸塩水溶液での毛羽毛類の処理は通常液比1:10~100程度にて室温~80℃程度の加温下に振と5する等の手段によって実施される。

かくして容易に髙枯度・高分子量のケラチン 水溶液が得られるのであり、これを用いて強靭 にして柔軟性に富むケラチン膜やケラチン繊維 を得ることができる。

次に実施例によつて本発明方法を説明する。 実施例 1

白色レグホン種雌鶏の体部羽毛 200 子当りエタノール 5 七加えて宮温で 24 時間抽出することを 5 回繰返し、次いでエーテル 3 七を加えて 24 時間抽出した後風乾する、乾燥後更に蒸留水で水洗して風乾し精製して羽毛試料を得た。

この羽毛飲料 20 8を各族皮のチオグリコール 酸ソーダ PH 110 の水溶液 500 ml (液比1:25) に高純度の気体酸累 10 L/分 の流速でガラス製 NO。直径 3 cm を用いて通気処理を 30 分間行なつた(この時 PH はわずか上昇する) 避元剤水溶液

~ S H . _ _ ~ S - S ~

本発明方法における可溶化剤成分のチオグリコール酸塩としてはチオグリコール酸のカリウム 塩等の アルカリ塩が液で でまい 分 田いられる。チオグリコール 盤塩水溶液の かかった 過酸化水素等の酸化剤を通気をいた るとにより容易に実施される。

に羽毛を加え、50°C中で4時間振とう処理をして溶解性を調べた結果は、チオグリコール酸塩 選度が 0.1~0.4 モルのところで最大 (85 %) に 溶解していた。 0.2 モルチオグリコール酸ソーダ PH 110 500 配にて羽毛 20 分を処理し速心分離 (10⁴分) し透析した后の固有粘度は 1.35 (100 mℓ/分) であつた。

实施例 2

- 409

特別昭53-119900(3)

ーブよりケラテン水溶液を取り出しQ710 m/m のステンレース製フルイでロ別しケラテン水溶液の健康は銀祭分析から1 叫中に全窒素 383 叫が含まれており用いた羽毛試科風乾物当り 65.87 あが溶解されていた。また固有粘度は 1.62 の値で良好なケラテン水溶液を得た。

实施例 3

· 爽施 例 4

サオグリコール酸は空気、酸素、オゾン、過酸化水素、過半酸其の他の酸化剤により容易に酸化されて、ジチオグリコール酸となる性質を持つていることから、実施例1で調製された羽毛の20分をとり、最終強度がQ2モルチオグリコール酸ソーダ(PH110)500ml(液比1:25)に過酸化水素の3分水溶液2mlを混合した水溶液を加え50℃中で4時間振とり処理を行左5と羽毛ケラチンは良く溶解をして粘度の高い高分子型状態のケラチン水溶液が得られた。

実施例1で調製された羽毛試料の209をとり、

Q2 モルチオグリコール 放ソーダ(PH 110)50U mb (被比 1:25) の水溶被を 1 ムビイカー中化 入れ 自然放 健 を 0 ~ 7 日間行なつた 狡混合して 50 ℃中で 4 時間据とり処理後、不容残留物を選 心分離器(104分)で10分間処理し、上澄液を 得た。 これを選析チューフ(直径 21.4 m/m) 中 に入れて蒸留水を流して3日間選折を行たつた。 これも環元剤が流出する速度に出例してケラチ ンの -SR 基が再結合をしてジサルファイドとな り不裕化してチューフ膜壁に現われてくるとと ン水溶液より生成した不溶物を Q710 m/m のス. テンレース製フルイでロ別し、ケラチン水溶液 を、得た。とのケラチン水溶液の混漑は窒素分析 からほと実施例2と同じ値にあり、しかも25℃ における粘度も 5 日間自然放置したものは最大 値に近い値 165 を示し、それ以上自然放置を増 しても増大量はわずかであつた。とのことはデ オグリコール酸ソーダ溶液中に空気中の酸素の

溶ける母が平行状態もしくは飽和状態(溶媒で

より異なるが酸素が溶解するモル健度は 10⁻²と云われる)となつているためと思われる。